



# ΕΦΗΜΕΡΙΔΑ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

12 Ιουλίου 2017

ΤΕΥΧΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

Αρ. Φύλλου 2374

## ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

### ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

- 1 Χορήγηση Άδειας Κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Προϊόντος ESCOPRAM.
- 2 Χορήγηση Άδειας Κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Προϊόντος EMTRICITABINE + TENOFOVIR DISOPROXIL/TEVA.
- 3 Χορήγηση Άδειας Κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Προϊόντος AMLODIPINE + VALSARTAN/TAD.
- 4 Χορήγηση Άδειας Κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Προϊόντος AMLODIPINE + VALSARTAN/SANDOZ.
- 5 Χορήγηση Άδειας Κυκλοφορίας Κτηνιατρικού Φαρμακευτικού Προϊόντος AMFLEE COMBO.
- 6 Χορήγηση Άδειας Κυκλοφορίας Κτηνιατρικού Φαρμακευτικού Προϊόντος ALPHA DIP VIB.
- 7 Χορήγηση Άδειας Κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Προϊόντος DESARPIN.
- 8 Χορήγηση Άδειας Κυκλοφορίας Κτηνιατρικού Φαρμακευτικού Προϊόντος CUROFEN.
- 9 Χορήγηση Άδειας Κυκλοφορίας Κτηνιατρικού Φαρμακευτικού Προϊόντος CITRAMOX.
- 10 Χορήγηση Άδειας Κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Προϊόντος CINACALCET/TEVA.
- 11 Χορήγηση Άδειας Κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Προϊόντος BUFOMIX® EASYHALER.
- 12 Χορήγηση Άδειας Κυκλοφορίας Κτηνιατρικού Φαρμακευτικού Προϊόντος BLUEVAC-4.
- 13 Χορήγηση Άδειας Κυκλοφορίας στο Απολυμαντικό Προϊόν BIOSPERSE 250.
- 14 Χορήγηση Άδειας Κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Προϊόντος BENTALYA.
- 15 Ανάκληση Άδειας Κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Προϊόντος BLEOCIN.
- 16 Ανάκληση Άδειας Κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Προϊόντος CARDIPLAST.
- 17 Ανάκληση Άδειας Κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Προϊόντος ALPRESTIL.

18 Ανάκληση Άδειας Κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Προϊόντος DILON.

19 Ανάκληση Άδειας Κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Προϊόντος MONOKET.

20 Ανάκληση Άδειας Κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Προϊόντος LOTESTROL.

### ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

(1)

#### Χορήγηση Άδειας Κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Προϊόντος ESCOPRAM.

Με τις αρ.: 86547, 86548/16-11-2016 αποφάσεις του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν ESCOPRAM.

Δραστική ουσία: ESCITALOPRAM OXALATE.

Μορφή: ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ, 10MG/TAB ΚΑΙ 20MG/TAB.

Δικαιούχος σήματος: ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.

Ο Αναπληρωτής Προϊστάμενος ΔΔΥΕΠ

ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΑΪΣΛΑΪΤΝΕΡ

(2)

#### Χορήγηση Άδειας Κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Προϊόντος EMTRICITABINE+TENOFOVIR DISOPROXIL/TEVA.

Με την υπ. αριθμ. 88927/18-11-2016 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν EMTRICITABINE+TENOFOVIR DISOPROXIL/TEVA.

Δραστική ουσία: EMTRICITABINE+TENOFOVIR DISOPROXIL PHOSPHATE.

Μορφή: ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ (200+245)MG/TAB.

Δικαιούχος σήματος: TEVA B.V., THE NETHERLANDS.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: TEVA B.V., THE NETHERLANDS.

Ο Αναπληρωτής Προϊστάμενος ΔΔΥΕΠ  
ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΑΪΣΛΑΪΤΝΕΡ

(3)

**Χορήγηση Άδειας Κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Προϊόντος AMLODIPINE + VALSARTAN/TAD.**

Με τις υπ' αρ.: 5024/15 και 66247, 66248, 66249 και 66250/2-11-2016 αποφάσεις του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν AMLODIPINE + VALSARTAN/TAD.

Δραστική ουσία: AMLODIPINE BESILATE + VALSARTAN.

Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο (5+80) mg/TAB, (5+160)mg/TAB, (10+160)mg/TAB, (5+320)mg/TAB, (10+320)mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: TAD PHARMA GMBH, GERMANY.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: TAD PHARMA GMBH, GERMANY.

Ο Αναπληρωτής Προϊστάμενος ΔΔΥΕΠ  
ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΑΪΣΛΑΪΤΝΕΡ

(4)

**Χορήγηση Άδειας Κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Προϊόντος AMLODIPINE + VALSARTAN/SANDOZ.**

Με τις υπ' αρ.: 12028/15, 77991 και 77992/2-11-2016 αποφάσεις του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν AMLODIPINE + VALSARTAN/SANDOZ.

Δραστική ουσία: AMLODIPINE BESILATE + VALSARTAN.

Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο (5+80) mg/TAB, (5+160)mg/TAB, (10+160)mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D. (ABBR. SANDOZ D.D.), SLOVENIA.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D. (ABBR. SANDOZ D.D.), SLOVENIA.

Ο Αναπληρωτής Προϊστάμενος ΔΔΥΕΠ  
ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΑΪΣΛΑΪΤΝΕΡ

(5)

**Χορήγηση Άδειας Κυκλοφορίας Κτηνιατρικού Φαρμακευτικού Προϊόντος AMFLEE COMBO.**

Με τις υπ. αριθμ. 79094, 79095, 79096, 79097, 79098/01-11-2016 αποφάσεις του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 26 της κοινής υπουργικής απόφασης 282371/2006, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν AMFLEE COMBO.

Δραστική ουσία: FIPRONIL+(S)-METHOPRENE.

Δικαιούχος σήματος: KRKA D.D., NOVO MESTO, SLOVENIA.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: KRKA D.D., NOVO MESTO, SLOVENIA.

Μορφή: ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΕΠΙΧΥΣΗ ΣΕ ΣΗΜΕΙΟ: (50+60) MG/0.5ML PIPETTE ΓΙΑ ΓΑΤΕΣ-ΚΟΥΝΑΒΙΑ, (67+60.3) MG/0.67ML PIPETTE ΓΙΑ ΜΙΚΡΟΣΩΜΟΥΣ ΣΚΥΛΟΥΣ, (134+120.06)MG/1.34ML PIPETTE ΓΙΑ ΣΚΥΛΟΥΣ ΜΕΣΑΙΟΥ ΜΕΓΕΘΟΥΣ, (268+241.2)MG/2.68ML PIPETTE ΓΙΑ ΜΕΓΑΛΟΣΩΜΟΥΣ ΣΚΥΛΟΥΣ, (402+361.8)MG/4.2ML PIPETTE ΓΙΑ ΠΟΛΥ ΜΕΓΑΛΟΣΩΜΟΥΣ ΣΚΥΛΟΥΣ.

Ο Αναπληρωτής Προϊστάμενος ΔΔΥΕΠ  
ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΑΪΣΛΑΪΤΝΕΡ

(6)

**Χορήγηση Άδειας Κυκλοφορίας Κτηνιατρικού Φαρμακευτικού Προϊόντος ALPHA DIP VIB.**

Με την υπ' αρ.: 79093/01-11-2016 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 26 της κοινής υπουργικής απόφασης 282371/2006, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν ALPHA DIP VIB.

Δραστική ουσία: Αδρανοποιημένα βακτήρια *Listonella anguillarum* (*Vibrio anguillarum*) ορότυπος O1, γένος AL 112 RPS ≥75.

Δικαιούχος σήματος: PHARMAQ AS, OVERHALLA, NORWAY.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: PHARMAQ AS, OVERHALLA, NORWAY.

Μορφή: Εναιώρημα εμβάπτισης.

Ο Αναπληρωτής Προϊστάμενος ΔΔΥΕΠ  
ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΑΪΣΛΑΪΤΝΕΡ

(7)

**Χορήγηση Άδειας Κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Προϊόντος DESARPIN.**

Με τις υπ. αριθμ. 89741, 89742, 89743, 89744/21-11-2016 αποφάσεις του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν DESARPIN.

Δραστική ουσία: CANDESARTAN CILEXETIL+ AMLODIPINE BESYLATE.

Μορφή: ΚΑΨΑΚΙΟ, ΣΚΛΗΡΟ (8+5)MG/CAP, (8+10)MG/CAP, (16+5)MG/CAP, (16+10)MG/CAP.

Δικαιούχος σήματος: RAFARM A.E.B.E.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: RAFARM A.E.B.E.

Ο Αναπληρωτής Προϊστάμενος ΔΔΥΕΠ  
ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΑΪΣΛΑΪΤΝΕΡ

(8)

**Χορήγηση Άδειας Κυκλοφορίας Κτηνιατρικού Φαρμακευτικού Προϊόντος CUROFEN.**

Με την αρ.: 86461/10-11-2016 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 26 της κοινής υπουργικής απόφασης 282371/2006, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν CUROFEN.

Δραστική ουσία: FENBENDAZOLE.

Δικαιούχος σήματος: UNIVET LTD IRELAND.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: UNIVET LTD IRELAND.

Μορφή: ΠΟΣΙΜΗ ΚΟΝΙΣ 50mg/g.

Ο Αναπληρωτής Προϊστάμενος ΔΔΥΕΠ

ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΑΪΣΛΑΪΤΝΕΡ

(9)

**Χορήγηση Άδειας Κυκλοφορίας Κτηνιατρικού Φαρμακευτικού Προϊόντος CITRAMOX.**

Με την αρ.: 86462/10-11-2016 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 26 της κοινής υπουργικής απόφασης 282371/2006, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν CITRAMOX.

Δραστική ουσία: AMOXICILLIN TRIHYDRATE.

Δικαιούχος σήματος: LABORATORIOS KARIZOO S.A., SPAIN.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: LABORATORIOS KARIZOO S.A., SPAIN.

Μορφή: Κόνις για χορήγηση με πόσιμο νερό 1000 mg/g.

Ο Αναπληρωτής Προϊστάμενος ΔΔΥΕΠ

ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΑΪΣΛΑΪΤΝΕΡ

(10)

**Χορήγηση Άδειας Κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Προϊόντος CINACALCET/TEVA.**

Με τις αρ.: 88986, 88987, 88988/18-11-2016 αποφάσεις του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν CINACALCET/TEVA.

Δραστική ουσία: CINACALCET HYDROCHLORIDE.

Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 30MG/TAB, 60MG/TAB και 90MG/TAB.

Δικαιούχος σήματος: TEVA B.V., THE NETHERLANDS.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: TEVA B.V., THE NETHERLANDS.

Ο Αναπληρωτής Προϊστάμενος ΔΔΥΕΠ

ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΑΪΣΛΑΪΤΝΕΡ

(11)

**Χορήγηση Άδειας Κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Προϊόντος BUFOMIX® EASYHALER.**

Με την αρ.: 88992/21-11-2016 απόφαση του Εθνικού

Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν BUFOMIX® EASYHALER.

Δραστική ουσία: BUDESONIDE+FORMOTEROL FUMARATE DIHYDRATE.

Μορφή: Κόνις για εισπνοή (80+4,5) mcg/INHALATION.

Δικαιούχος σήματος: ORION CORPORATION ESPOO, ΦΙΝΛΑΝΔΙΑ.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ORION CORPORATION ESPOO, ΦΙΝΛΑΝΔΙΑ.

Ο Αναπληρωτής Προϊστάμενος ΔΔΥΕΠ

ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΑΪΣΛΑΪΤΝΕΡ

(12)

**Χορήγηση Άδειας Κυκλοφορίας Κτηνιατρικού Φαρμακευτικού Προϊόντος BLUEVAC- 4.**

Με την υπ' αρ.: 6914/8-11-2016 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 26 της κοινής υπουργικής απόφασης 282371/2006, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν BLUEVAC- 4.

Δραστική ουσία: BLUETONGUE VIRUS, SEROTYPE 4.

Δικαιούχος σήματος: CZ VETERINARIA S.A., SPAIN.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: CZ VETERINARIA S.A., SPAIN.

Μορφή: Ενέσιμο εναιώρημα.

Ο Αναπληρωτής Προϊστάμενος ΔΔΥΕΠ

ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΑΪΣΛΑΪΤΝΕΡ

(13)

**Χορήγηση Άδειας Κυκλοφορίας στο Απολυμαντικό Προϊόν BIOSPERSE 250.**

Με την αρ.: 35610/15/11-11-2016 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της Υπουργικής Απόφασης Υ1β/οικ. 7723/94 (ΦΕΚ 961/94 τ.Β') η άδεια κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν BIOSPERSE 250.

Μορφή: Υγρό.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: SOLENIS ITALIA S.R.L., ITALY.

Ο Αναπληρωτής Προϊστάμενος ΔΔΥΕΠ

ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΑΪΣΛΑΪΤΝΕΡ

(14)

**Χορήγηση Άδειας Κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Προϊόντος BENTALYA.**

Με την υπ' αρ.: 52083/15 /16-11-2016 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν BENTALYA.

Δραστική ουσία: BENDAMUSTIN HYDROCHLORIDE.  
Μορφή: Κόνις για πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση 2,5mg/ML.  
Δικαιούχος σήματος: ΦΑΡΜΑΤΕΝ ΑΒΕΕ.  
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ΦΑΡΜΑΤΕΝ ΑΒΕΕ.

Ο Αναπληρωτής Προϊστάμενος ΔΔΥΕΠ  
ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΑΪΣΛΑΪΤΝΕΡ

(15)

**Ανάκληση Άδειας Κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Προϊόντος BLEOCIN.**

Με την αρ.: 74465 /1-11-2016 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος BLEOCIN.

Μορφή: Ενέσιμο ξηρό 15mg/AMP ή VIAL.  
Δικαιούχος σήματος: NIPPON KAYAKU KABUSHIKI KAISHA JAPAN.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: BIANEΞ Α.Ε. ΑΝΩΝΥΜΟΣ ΕΜΠΟΡΟΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΤΟΥΡΙΣΤΙΚΗ-ΞΕΝΟΔΟΧΕΙΑΚΗ ΚΑΙ ΝΑΥΤΙΛΙΑΚΗ ΑΝΩΝΥΜΟΣ ΕΤΑΙΡΕΙΑ Δ.Τ. BIANEΞ Α.Ε.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Ο Αναπληρωτής Προϊστάμενος ΔΔΥΕΠ  
ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΑΪΣΛΑΪΤΝΕΡ

(16)

**Ανάκληση Άδειας Κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Προϊόντος CARDIPLAST.**

Με την αρ.: 78911/2-11-2016 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος CARDIPLAST.

Μορφή: Διαδερμικό έμπλαστρο 5mg/24h, 10mg/24h, 15mg/24h.

Δικαιούχος σήματος: UCB PHARMA GMBH, MONHEIM, GERMANY.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: UCB Α.Ε.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Ο Αναπληρωτής Προϊστάμενος ΔΔΥΕΠ  
ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΑΪΣΛΑΪΤΝΕΡ

(17)

**Ανάκληση Άδειας Κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Προϊόντος ALPRESTIL.**

Με την αρ.: 79016/2-11-2016 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος ALPRESTIL.

Μορφή: Πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση 20mg/ML.

Δικαιούχος σήματος: GEBRO PHARMA GMBH, AUSTRIA.  
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: GALENICA Α.Ε.  
Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Ο Αναπληρωτής Προϊστάμενος ΔΔΥΕΠ  
ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΑΪΣΛΑΪΤΝΕΡ

(18)

**Ανάκληση Άδειας Κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Προϊόντος DILON.**

Με την αρ.: 89964/23-11-2016 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος.

Μορφή: ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΕΓΧΥΣΗ, 2 mg/ml.

Δικαιούχος σήματος: LAVIPHARM ΑΕ.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: LAVIPHARM ΑΕ.

Διότι: ΚΑΤΟΠΙΝ ΑΙΤΗΣΕΩΣ ΤΗΣ ΕΤΑΙΡΕΙΑΣ.

Ο Αναπληρωτής Προϊστάμενος ΔΔΥΕΠ  
ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΑΪΣΛΑΪΤΝΕΡ

(19)

**Ανάκληση Άδειας Κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Προϊόντος MONOKET.**

Με την αρ.: 78912/2-11-2016 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος MONOKET.

Μορφή: Δισκίο 20mg/TAB, Καψάκιο ελεγχόμενης αποδέσμευσης, σκληρό 50mg/CAP, 25mg/CAP.

Δικαιούχος σήματος: UCB PHARMA GMBH, MONHEIM, GERMANY.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: UCBA.Ε.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Ο Αναπληρωτής Προϊστάμενος ΔΔΥΕΠ  
ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΑΪΣΛΑΪΤΝΕΡ

(20)

**Ανάκληση Άδειας Κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Προϊόντος LOTESTROL.**

Με την αρ.: 79051/2-11-2016 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος LOTESTROL.

Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 2,5mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: SANOFI - AVENTIS ΑΕΒΕ.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: SANOFI - AVENTIS ΑΕΒΕ.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Ο Αναπληρωτής Προϊστάμενος ΔΔΥΕΠ  
ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΑΪΣΛΑΪΤΝΕΡ